

Intellectual Property Network

IPN Home | Search | Order | Shopping Cart | Login | Site Map | Help



> JP2255747A2: ETHYLENE-VINYL ALCOHOL COPOLYMER COMPOSITION AND MULTILAYER STRUCTURE THEREFROM

View Images (1 pages) | View INPADOC only

Country:

JP Japan

Kind:

Inventor(s):

NEGITAICHI

HIROFUJI SATOSHI

Applicant(s):

KURARAY COLTD

News, Profiles, Stocks and More about this company

Issued/Filed Dates:

Oct. 16, 1990 / March 28, 1989

Application Number:

JP1989000077670

IPC Class:

C08L 23/26; B32B 27/28; C08L 29/02; C08L 77/00;

Abstract:

Purpose: To provide the title composition causing no pinhole, crack etc., during its hot drawing, excellent in gas-barrier nature, comprising a specific ethylene- vinyl alcohol copolymer and an mxylylenediamine group-contg. polyamide resin at specified

proportion.

Constitution: The objective composition comprising (A) 60-95wt.% of an ethylene-vinyl alcohol copolymer 20-60 (pref. 25-50) mol% in ethylene content and pref. ?95% in the saponification degree of the vinyl acetate component and (B) 40-5 (pref. 35-7) wt.% of an m-

xvlvlenediamine group-contg. polyamide resin.

COPYRIGHT: (C)1990, JPO& Japio

Other Abstract Info:

DERABS C90-352874 DERC90-352874

Foreign References:

(No patents reference this one)



Alternative

Searches Patent Number

Boolean Text

Advanced Text

Nominate this invention for the Gallery...

Browse



U.S. Class

IBM Technical

ETHYLENE-VINYL ALCOHOL COPOLYMER COMPOSITION AND MULTILAYEI. Page 2 of 2

| · | by title | <u>by number</u> | Disclosure Bulletin | | |
|--------------------------------------|-------------|------------------|---|--|--|
| | ····· | | *************************************** | | |
| | | | | | |
| Privacy Legal Gallery IP Pages | Advertising | FAQ Contac | ct Us | | |

® 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-255747

| ®Int. Cl. 5 | 識別記号 | 庁内整理番号 | ❸公開 | 平成2年(1990)10月16日 |
|---|----------------------------------|--|-----|------------------|
| C 08 L 23/26 B 32 B 27/28 C 08 L 29/02 77/00 | L D M 1 0 2 L G U L Q S | 7107-4 J 6762-4 F 6904-4 J 7038-4 J | | |
| | | 審查請求 | 未請求 | 請求項の数 6 (全8頁) |

図発明の名称 エチレンーピニルアルコール共重合体組成物および多層構造体

②特 願 平1-77670

②出 願 平1(1989)3月28日

⑪出 願 人 株式会社クラレ 岡山県倉敷市酒津1621番地

®代理人 弁理士 本多 堅

明知知事

1. 発明の名称

エチレン - ビニルアルコール共重合体組成物および多層構造体

2. 特許請求の範囲

- (1) エチレン含有量 20~60モル%のエチレンービニルアルコール共 重合体 (A)60~95重量 % およびメタキシリレンジアミン 基含有ポリアミド樹脂(B)40~5重量 % からなるエチレンービニルアルコール共宜合体相成物。
- (2) (A)が、エチレン含有量 20~60モル%、ビニルシラン系化合物含有量 0.0001~0.5モル%である請求項1 記載の租成物。
- (3) 請求項!または 2 記載の組成物からなる層の少なくとも片面に熱可塑性樹脂瘤を有する多層構造体。
- (4) 熱可塑性樹脂が、下式で示される加熱延伸 温度の範囲内で延伸可能なものである請求項3記 載の多層構造体。

X - 10 ℃ ≥ Y ≥ X - 110 ℃

但し、X は、エチレン - ビニルアルコール共盛合体の融点を、また Y は加熱延伸温度℃を示す。

- (5) 多圏構造体が、共押出多層シートからの延伸無成形物である請求項3または4記載の多層構造体。
- (6) 多層構造体が、共射出成形パリソンからの 延伸成形物である精束項3または4記線の多層操 油体。

3. 発明の詳細な説明

A . 産業上の利用分野

本発明は、加熱医伸、特に加熱高速延伸操作時ピンホール、クラック、局所的偏肉などがなく、しからガスパリアー性に優れた、エチレンービニルアルコール共進合体(以下EVOHと記す)組成物、およびそれを用いた多層構造体、とくに加熱延伸、さらには加熱高速延伸多層構造体に関す

B. 従来の技術

EVOHは、今日、食品等の包装用フィルム、 特に酸素、臭気、フレイバー等に対するバリアー ところで、各種方法で製造した多層構造体(フィルム、シート、パリソンなど)を容器などに二次加工する場合、特にEVOHの融点以下で延伸成形を行う場合、EVOH層に小さなポイド、クラック、局所的個肉などが多発し、その結果、成形容器の酸素パリアー性が大巾に悪化し、食品等の容器として使用に耐えない状況にあった。

モこで従来から、加熱延伸時に発生する E V O H 層の ピンホール、クラックなどを防止する目的で、E V O H 層に各種可塑剤の 抵加 (特開昭 53 - 88067、特開昭 59 - 20345)、ポリアミド系 樹脂のプレンド (特開昭 52 - 14 1785、特開昭 58 - 36412)

スパリアー性容器としての信頼性(バラツキ)が 良好である、すなわち、加熱高速延伸成形時、E VOH暦に微少なピンホール、クラツク、羅肉な どが生じない、EVOHの開発が重要な課題の一 つである。

C. 発明が解決しようとする課題

本発明は、 E V O H の 優れたガスバリアー性を そこなうことなく、かっ E V O H 多層 機 層 体 を 容 器 などに 二次加工する場合に生じる E V O H 層 の ク ラック、 ピンホール、 局 所 的 偏 肉 などの 発生を 防止し、 高 ガ スバリアー 性 、 及び 信 額性の 高 い ガ スパリアー 生を育する E V O H 組成物、 およ び それを用いた 多層容器を提供するものである。

D. 課題を解決するための手段

前記課題は、エチレン含有量 20~60モル%のEVOH(A)、あるいはとくにエチレン含有量 25~60モル%、ビニルシラン系化合物含有量 0.0001~0.5モル%のEVOH(A) 60~95重量%およびメクキシリレン基含有ポリアミド樹脂(B)40~5重量%からなるEVOH組成物を用いる事によって紹

等が検討されてはいるが、いずれの場合も、下記の点で十分満足すべきものではない事が判明した。 すなわち、各種可塑剤の添加系においては、加熱 延伸特性を充分改善する為には、可塑剤をEVO H100重量部に対して、10~20重量部添加する必 要があり、ガスバリアー性の大巾な低下、EVO H暦との層間接着強度の低下などの多くの問題が あり使用に耐えない。

一方、ポリアミド系樹脂の添加系においては、 EVOHとの化学反応性が大きい為か、成形物、には 多数のゲル状物の存在、野春色が比較の少なら、使用に耐えない。また、ゲルカ春色が比較の少なら、サリアミド系樹脂の添加系においては、EVOHと ポリアミドとの相溶性が十分でない。為高い、は は、段呼な容器が得られるが、特に、加熱高い、ガス がリアー性容器としての信頼性がなく、使用に耐 えなかった。

それゆえ、透明性、高ガスパリアー性、及びガ

決される。

本発明者らは、程々の可塑剤、ポリマー等をE VOHにプレンドし、接着性樹脂、熱可變性樹脂 を配してなる各種多層シートを作製し、再加熱、 延伸操作によって、カツブ、ポトルを得、装容器 の外租及びガスパリアー性の測定を行った。一般 に、EVOHの二次加工性、たとえば加熱高速延 伸性を改善する方法としては、EVOHにプレン ドする化合物、樹脂の特性が重要であり、加熱高 遠延伸性温度でEVOHにブレンドする化合物、 樹脂が飲化めるいは溶験していることが必須条件 とされていた。しかしながら、鉄プレンドする化 台物、樹脂は運常ガスパリアー性が悪く、加熱高 遠延伸性を改善するため、プレンド車を高くする 必要があり、その結果プレンドされたEVOH組 成物自身のガスパリアー性が悪化する問題があっ た。そこで、焼意検討した結果、盛くべき事にメ タキシリレン芸含有ポリアミド樹脂をEVOHに ブレンドしたEVOH組成物は加熱高速延伸性が 改善されるだけでなく、メタキシリレン基合有ポ

リアミド樹脂自身のガスパリアー性が良いためか、 EVOHへのプレンド概を高くしてもプレンドさ れたEVOH組成物自身のガスパリアー性の悪化 はほとんど問題なく、逆に加熱高速延伸性がます ます改善される。しかしながら、故EVOH組成 物層を含む名層機造体を比較的低い返席(188~) 50℃)で加熱高速延伸した場合、ときとして、透 明性、あるいはガスパリアー性が悪化する場合が あった。そこで本発明者らは、さらに検討を重ね た結果、驚くべき事に、EVOHとして、エチレ ン含有量20~80モル%、ピニルシラン系化合物含 育量 0.0001~0.5モル%のEVOH(A)を用いた場 合、成形性が良好なだけでなく、透明性、ガスパ リアー性の悪化もほとんどなく、さらに、ガスバ リアー測定値のバラッキが少なく、信頼性の高い、 高ガスパリアー性容器が得られる事を見出し本発 明を完成するにいたった。

本発明において、EVOH(A)とは、エチレン - 酢酸ビニル共富合体けん化物であり、エチレン 含有量 20~60モル%、好遊には 25~50モル%、さ

$$CH_{*} = \frac{1}{C} - \frac{1}{C} - \frac{1}{N} - \frac{1}{N} - \frac{1}{N} + \frac{1}{$$

らに酢酸ビニル成分のケン化度が90%以上、 仔遊には95%以上のものが使用できる。 エチレン含有量20モル%未満では溶酸成形性が悪く、 一方60モル%以上では、 ガスパリアー性が不足する。 また、けん化度が90%未満では、 ガスパリアー性および 熱安定性が悪くなる。 また、 E V O H (A)にビニルシラン系化合物が含有する場合は、 その含有量は、 0.0001~0.5モル%、 好適には、 0.005~0.1 モル%である。 シラン系化合物を含有する E V O H はエチレンー酢酸ビニルービニルシラン化合物 共量合体をけん化することによって得られる。

またビニルシラン系化合物の含有量が0.5モル%を越えると、ゲル、ブツなどが多発し無成形容器の外観が悪化するだけでなく、ガスバリアー性の信頼性も低下する。ところで、ビニルシラン系化合物としては、下記(1)、([])および([])で示される化合物が好速である。

またはアリル甚を有する低級アルキル基、R®は低 報アルキル基である。] さらに詳しく述べれば、 R'は炭素数1~5の低級アルキル基、炭素数6~18 のアリル基、または炭素数6~18のアリル基を有 する炭素数1~5の低級アルキル基、R*は水素原子 または炭素数1~5の低級アルキル基を示し、R*は 炭素数1~5のアルキル甚または連鎖炭素原子が酸 素もしくは窒素にとって相互に結合された2価の 有機残器を示し、R"は水煮、ハロゲン、炭素数1 ~ 5の 低級アルキル基、炭素数 6~18のアリル基、 または炭素数 6~18のアリル基を有する炭素数1~ 5の低級アルキル基を示し、8°はアルコキシル基 またはアシロキシル蓋(ここでアルコキシル基ま たはアシロキシル甚は酸素もしくは鹽炭を含有す る置換器を有していていもよい。)、R*は水素、 ハロゲン、炭素数1~5の低級アルキル基、炭素数 6~18のアリル基、または炭素数6~18のアリル基 を有する炭素数1~5の低級アルキル基を示し、 R*は炭素数1~5の低級アルキル基を示す。そして、 より具体的な化合物名としては、例えば、ビニル

メトキシシラン、ピニルエトキシシラン、ピニルトリ (B - メトキシ、エトキシ) シラン、ァーメタクリルオキシブロピルメトキシシランなどが用いられる。 奸選には、ピニルメトキシシラン、ピニルエトキシシランである。

まらに、本発明においてはEVOH(A)として、上記のEVOH以外にDSC測定において、2個以上の吸熱ビークを有し、あるいは/およびシラン含有量が0.0001~0.5モル%、好適には0.005~0.2モル%、含有してなる、エチレン含有量20~60モル%、好適には25~50モル%、けん化度90%以上、好適には95%以上のEVOHが効果的である。ここで、DSC測定(10℃/min.)において、2個以上の吸熱ビークを有するとは、独立した2個以上の吸熱ビークである必ずしもなく、ピークが重なりショルグー状、こぶ状のピークであつてもよく、最大ビーク温度と最小ビーク温度との差が5℃以上、好適には7℃以上が効果的である。なお、熱処理などにより、吸熱ビーク温度が移動したり、ビークが発現、消失するようなビー

クは吸熱ビークには相当しない。

本発明において、メタキシリレン基含有ポリアミド間脂とは、メタキシリレンジアミンと全盤の80%以下のパラキシリレンジンアミンを含む混合キシリレンジアミンと、炭素数が6~10個のα、ωー脂肪族ジカルボン酸とから生成された構成単位

を分子類中に少なくとも10モル%含有した重合体 である。これらの質合体の例としては、ポリメタ キシリレンアジバミド、ポリメタキシリレンセバ カミド、ポリメタキシリレンスペラミド等のよう な単独重合体、およびメタキシリレン/パラキシ リレンアジパミド共重合体、メタキシリレンノバ ラキシリレンアゼラミド共重合体、などのような 共低合体、ならびにこれらの単独置合体または共 重合体の成分とヘキサメチレンジアミンのような 脂肪族ジアミン、ピペラジンのような脂園式ジア ミン、バラービスー(2ーアミノエチル)ペンゼ ンのような脂肪族ジアミン、テレフタル酸のよう な脂肪 以カルポン酸、 ε - カプロラクタムのよ うなラクタム、ァーアミノヘブタン酸のようなw - アミノカルポン酸、パラーアミノメチル安息者 酸のような芳香族アミノカルポン酸等とを共重合 ・した共置合体等が挙げられる。上記の共重合体に おいて、パラキシリレンジアミンは全キシリレン ジアミンに対して80%以下であり、好適には、75 **%以下である。またキシリレンジアミンと脂肪族**

ジカルボン酸とから生成された構成単位は分子額中において少なくとも70モル%以上、評適には、15モル%以上である。また、これらのポリマーにたとえばナイロン6、ナイロン6-6、ナイロン6-12等の質合体、帯電防止剤、滑剤、耐ブロツキング剤、安定剤、染料、固料等を含育してもよい。そして、

「メタキシリレン基含有ポリアミド樹脂の相対
を度(96% 硫酸溶液(1g/100m2)、25℃)は1.0~

Sdd/g、さらには1.5~4dd/gあることがのぞましい。

また、EVOH(A)へのメタキシリレン基含有性ポリアミド樹脂(B)の添加量に関しては、(A)と(B)の含有量に対し5~40重量%、好趣には7~35重量%未満では成形性の改善効果が十分でなくクラック、ムラが発生しやすい。一方、40重量%こえるとガスパリアー性および透明性が低下し、使用に耐えない。EVOHとメタキシリレン基含有性ポリアミド樹脂とのブレンド組成物の260で、2190g荷電下での溶験粘

性指数(MFI)は1~100g/10min.、好適には、 5~80g/10min.である。

EVOHとメタキシリレン基合有性ポリアミド 樹脂とをプレンドする方法に関しては、特に限定 されるものではないが、EVOHとメタキシリレ ン基合存性ポリアミド樹脂とをドライブレンドし てそのまま使用する、あるいはより好適にはパン パリーミキサー、単軸又は二軸スクリュー押出し 機などでペレット化、乾燥する方法等がある。ブ レンドが不均一であったり、またプレンドペレッ ト化操作時にゲル、ブツの発生、違入があると加 熱延伸成形時EVOH租成物層の破れ、クラツク、 ムラが発生する可能性が大きい。従って、ブレン ドペレット化操作時提練度の高い押出機を使用し、 ホッパーロを選業の存在下にシールし、低温で押 出しする事が望ましい。また、ブレンド、ペレツ ト化する際、他の添加剤(可塑剤、熱安定剤、無 外線吸収剤、酸化防止剤、着色刺、フィラー、他 の根脂など)を本発明の目的が阻害されない範囲。 で使用する事は自由である。特に、ゲル発生防止

対策として、ハイドロタルサイト系化合物、ヒンダードフェノール系、ヒンダードアミン系熱安定剤、高級脂肪族カルボン酸の金属塩(たとえば、ステアリン酸カルシウムなど)の一種または二種以上を0.01~1数量%添加する事は钎道である。

次に、本発明のEVOH組成物を、多層構造体、とくに加熱延伸多腊構造体に使用する場合について説明する。本発明のEVOH組成物かからなる際の少なくとも片面に接屑する熱可塑性樹脂とは、下記の温度で延伸成形可能な樹脂であれば良く、ポリプロピレン系樹脂、ポリスチレン系樹脂、ポリワミド系樹脂、ポリ塩化ビニル系樹脂、熱可塑性ポリエステル系樹脂などが好適なものとして挙げられる。

X - 10°C ≥ Y ≥ X - 110°C

但し、 X は E V O H の 融点を、また Y は加熱延伸 温度でを示す。 Y が (X - 10) でより高い場合は、 加熱延伸成形時 E V O H が 飲化、 融解する為、 添 加剤を加え無くても成形が可能である。 一方、 Y が (X - 110) でより低い場合、 熱可塑性樹脂の

ガラス 転移温度(fg)が 整温以下となる為、成形 物の形状、 寸法安定性が 悪く 使用に耐えない。

本発明において E V O H 組成物と数 無可可性 樹脂 とを 9 層化 するために、使用 される接替性 樹脂 とを 強固に 接着する のであれば、 特に限度 そるのではないが、 不 始 な か カ ル ポ ン 股 又 イ で 政 な な で あれば、 特に限 に で れ が 、 で な な ど)を マ マ で 定 ポ リ レ で で ま た は 共 重合体 [ポ リ エ チ レ ン (底 ポ リ レ で 度 ポ リ レ ン で 度 が し し し D P E)、 超 低 度 ポ リ エ チ 取 (な 、 ル チ レ ン ー (よ タ) ア ク リ ル 酸 エ ス テ ル (な 、 エ チ ス テ ル) に か に か 、 に も の が 、 好 過に も ち い い ら れ る。

本発明のEVOH組成物は、周知の溶験成形法、 圧縮成形法によりフイルム、シート、ボトル、な どの任象の成形品に成形する事が出来るが、 前 述 したとおり、 放成形物を多層構造体の一層として 使用するとき、 顕著な特徴が発揮されるので、以 下この点について説明を加える。

さらに、多層構造体の厚み構成に関しても、特に限定されるものではないが、成形性およびコスト等を考慮した場合、全厚みに対するEVOH組成物層の厚み比率は2~20%程度が舒適である。また、多層構造体の構成としては、EVOH組成物層/接着性樹脂層/無可塑性樹脂層/ 無可塑性

本発明において、加熱延伸多層構造体とは前記したとおり、加熱延伸する事により得られるカップ、ボトルなどの容易あるいはシートが、フイルム状物であり、また加熱とは痰多層構造体を加熱延伸に必要な温度に所定の時間放置し、痰多層構造体が熱的にほぼ均一になる様に慢作す方法であればよく、慢楽性を考慮して、種々のヒーターで加熱、均一化する方法が好ましい。

加熱操作は、延伸と同時におこなってもよいし、また延伸前に行っても良い。ただし、加熱延伸操

作を行う原反シートは可能な限りシート成形直後(1~3日以内)の物が好ましく、またEVOH組成物層への吸湿(0.2%以下)を防止し、さらに出来るだけ遠く(2℃/sec.以上)シートを昇温する事も重要であり、この条件を外れると、時として、クラツク、ムラ、透明性不良、ガスバリアー性のパラツキが増すなどの異常が発現する場合があるので注意が必要である。

また、延伸操作とは、熱的に均一に加熱された 多層構造体をチャック、ブラグ、真空力、 圧空力 などにより容器、カップ、ボトル、フィルムはに 均一に成形する操作を意味し、一軸延伸、 二二、 伸(同時または逐次)のいずれでも採用できる。 また、延伸倍率、 延伸速度は目的に応じて 遷 選 挺 択できるが、 本発明において高速を伸とは、 延伸 速度が 5×10°%/ ■in.以上の高速で均一に延伸する方法を意味し、必ずしも成形品が配向している 必要はない。

また、本発明において、EVOHの含水率については、EVOH組成物を作る工程、あるいは組

成物を多層構造体に成形する工程においては、EVOHの含水率は0.01~1重量%と可能な限り低いほうが望ましい。一方多層構造体の熱成形においては、EVOH組成物層の含水率は0.001~0.2 重量%と、さらに低いほうが加熱延伸成形性の面で好調である。

このようにして得られた本発明の加熱延伸多層 は造体は、EVOH組成物層にピンホール、クラック、偏肉がみられないので、ガスバリアー性が きわめて良く、バラツキのほとんどない非常に良 好な食品包装用容器、あるいは保香性を要求される容器などに有効である。

以下、実施例により本発明をさらに焼明するが、これによりなんら限定されるものではない。

E . 実施例

実施例!

エチレン含有盤 32モル%、トリメトキシビニルシラン含有盤 0.015モル%、 けん化度 99.4%、メルトインデツクス (M I 190で、 2160g 荷質) 1.3 g/10min.の E V O H (A) 80 産盤郎、メタキシリレ

ン語含有ポリアミドとして、ポリメタキシリレンアジパミド (メタキシリレン/パラキシリレン質量比= 95/5) 20重量 部を、二軸スクリユータイプ、ベント式 40 Φ 押出機に入れ、 窒素存在下、270℃で押出しペレットを行った。この時、ペレットのMI (190℃、2160g荷質下) は 2.5g/10min.であった。

接ペレットを用いて3階5磨共押出装置にかけ、 多層シート(ポリスチレン樹脂層/接着性樹脂層 /EVAし組成物層/接着性樹脂層/ポリスチレン樹脂層)を作成した。シートの構成は両最外層 のポリスチレン樹脂層(出光石化 出光スチロール ET-61)が800μ、また接着性樹脂層(東ソメルセンM-5420、マレイン酸変性エチレン一能酸ビニル共置合体)が各50μ、さらに中間層(EVOH組成物層)が50μである。得られたシートを真空圧空熱成形機にかけ(延伸速度9×10*%/min.)、130℃で成形をおこなった。

得られた成形物はクラック、ムラ、個肉もなく、 外観も良好であった。この容器を20℃-65% RHに

調退し、ガスパリアー性を測定した所(モコン社 製 10 / 50型)、 0.5cc.20 μ / a*·24hr·ataと 非常 に良好なガスバリアー性を示すだけでなく、20サ ンブル測定した時の測定値のバラッキ(R=最大 値-最少値)が0.1と非常に小さく、信頼性の高 い高ガスパリアー生容器であった。

表しに示す以外は、実施例しの条件で容器を得 た、その結果を表しに示す。

実施例2~5、および比較例1~4

以下余白

| | HI. | | 成 物 | | | 多層構成-原反シート | | | | | A | 成形 | 容器の | · 性 |
|------|------------|-------|---------------------------------------|------------|-------|------------|------|-----------|-------|-------|------|-------|---------|------------------------|
| | E V O H(A) | | f f f f f f f f f f | | 組成物 | 及外指 接着層 | | EVOR層 接着層 | | 最内层 | Я | 用 | ガスパリアー性 | |
| | エチレン | ビニル | 烙柄組成 | <u>(B)</u> | M I | 425 μ | 50 μ | 50 μ | 50 μ | 425 μ | クラツク | # 5 D | 平均 | |
| | 含有量 | シラン | | (8) + (8) | 11/ | | | ! | | | 4 5 | ļ . ´ | ' " | 最大-最少 |
| | モル% | モル% | (B) | 重量% | 10min | | | | | l | | ì | 20.00 | MC∧ − MS *•day∙alm |
| 実施例! | 32 | 0.015 | 組成物(| 20 | 2.4 | PSI | Adi | 組成物 | Adl | PSI | なし | 12 L | 0.5 | |
| 2 | 45 | 0.015 | 組成物1 | 20 | 7.8 | PSI | Adl | 組成物 | Adl | PSI | なし | 12 6 | l | 0.1 |
| 3 | 32 | | 組成物! | 20 | 1.3 | PSI | Adi | 組成物 | Adl | PSI | t L | 多少数り | 2.5 | 0.2 |
| 4 | 32 | 0.015 | 組成物: | 20 | 1,3 | PS2 | Adı | 組成物 | Adl | PS 2 | なし | | 0.6 | 0.2 |
| 5 | 32 | 0.015 | 组成物 2 | 30 | 1.3 | PSI | Adl | 組成物 | V 9 1 | PSI | - 1 | なし | 0.5 | 0.1 |
| 6 | 32 | 0.015 | 组成物) | 20 | 2.4 | PP | Ad2 | 組成物 | Ad2 | PP | なしなし | なしなし | 0.7 | 0.2 |

| C | | | | | | | | | | | | | | | |
|----|-----|----|--------------|------|----|-----|-----|-------|----------|-------|-------|------|------|------|------|
| 12 | 2例1 | 32 | | · — | -' | 1.3 | PSI | Adi | EAVE | A 4 1 | B.C.I | クラツク | 45 1 | | |
| 1 | _ 1 | | l | | | | 1 | , | 2.04 | A O I | rsi | 2777 | しなし | 12.4 | 25.6 |
| 1 | 2 | 32 | 0.6 | 組成物3 | 20 | 0.6 | PSI | انمما | 组成物 | | PSI | | | | |
| _ | | | ` | | | | | 7.01 | 62 47 67 | AOI | P 5 1 | アル | ありり | 2.9 | 13.6 |

PSI 出 光 石 化 出光スチロール ET-6l (高計新筆性ポリスチレン) PS2 旭 ダ ウ スタイロン 691

(透明性ポリスチレン) PΡ 三 菱 油 化 ノーブレン EX-6

(透明性ランダムポリプロピレン)

Adl 東洋 ソーダ メルセン M-5420 (無水マレイン酸変性エチレン-酢酸ビニル共富合体)

Ad2 三井石油化学 アドマーQF-500 (無水マレイン酸変性ポリプロビレン) 組成物! ポリメタキシリレンアジパミド (メタキシリレン/パラキシリレン重量比=95/5)

組成物 2 組成物 1 にポリエチレングリコール2.5重量%共置合した樹脂

組成物3 6-66ポリアミド

F. 発明の効果

本発明は、 加熱延伸、 特に加熱高速延伸操作時ピンホール、 クラツク、 ムラ、 局所的偏肉などがなく、しかもガスパリアー性およびその信頼性に優れた、 E V O H 樹脂組成物、 およびそれを用いた加熱延伸多層構造体を提供することにある。

特許出願人 株式会社 クラレ 代理 人 弁 理 士 本 多 堅